

INDLÆGGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Nitrofurantoin DAK 50 mg tabletter Nitrofurantoin

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage medicinen

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Nitrofurantoin DAK til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Indholdsfortegnelse

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Nitrofurantoin DAK
3. Sådan skal du tage Nitrofurantoin DAK
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Nitrofurantoin DAK (herefter kaldet Nitrofurantoin) er et antibiotikum, der bekæmper betændelsestilstande forårsaget af bakterier.

Nitrofurantoin bruges til behandling af betændelse i urinrør og blære.

Lægen kan have givet dig Nitrofurantoin for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE NITROFURANTOIN DAK

Tag ikke Nitrofurantoin

- hvis du er overfølsom over for nitrofurantoin eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer
- hvis du har en stofskiftesygdom (porfyri)
- hvis du har nedsat nyrefunktion
- hvis du har mangel på enzymet G6PD (glukose-6-fosfat-dehydrogenase)
- hvis du er gravid i 38. – 42. uge, hvor fødsel er nært forestående eller i gang
- til børn under 3 måneder på grund af risiko for blodmangel

Vær ekstra forsigtig med at tage Nitrofurantoin

Nitrofurantoin kan påvirke lungefunktionen. Hvis du er i længerevarende behandling, vil din læge jævnligt kontrollere din lungefunktion. Dette sker oftest for ældre personer.

Nitrofurantoin bør anvendes med forsigtighed, hvis du:

- tidligere har haft sygdomme i lunger, lever eller nyrer
- tidligere har haft sygdomme i nervesystemet
- tidligere har haft allergi eller allergiske anfald
- har blodmangel, sukkersyge, forstyrrelser i saltbalancen eller B-vitaminmangel

Oplys altid ved en urinprøvekontrol at du er i behandling med Nitrofurantoin .

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Brug af Nitrofurantoin sammen med mad og drikkevarer

Det er bedst at tage Nitrofurantoin i forbindelse med et måltid og gerne sammen med mælk.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Nitrofurantoin

Nitrofurantoin indeholder lactose. Kontakt lægen før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Du kan tage Nitrofurantoin til og med 37. graviditetsuge, hvis din graviditet forløber normalt. Efter 37. uge må du ikke bruge Nitrofurantoin . Spørg lægen hvis du er i tvivl.

Amning

Du kan tage Nitrofurantoin , selv om du ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Nitrofurantoin påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE NITROFURANTOIN DAK

Tag altid Nitrofurantoin nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Du skal tage Nitrofurantoin i forbindelse med et måltid og gerne sammen med mælk.

Den sædvanlige dosis er

Voksne: 1 – 2 tabletter (50 – 100 mg) 4 gange daglig.

Børn: Dosis afhænger af barnets vægt og fastsættes af lægen. Til børn under 4 år bør tabletterne knuses før indtagelse.

Ældre: Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisning.

Nedsat lever- og nyrefunktion

Det er nødvendigt at reducere dosis. Følg lægens anvisning.

Hvis du har taget for mange Nitrofurantoin

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket hvis du har taget flere Nitrofurantoin , end der står her, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag glasset med.

Hvis du har glemt at tage Nitrofurantoin

Har du glemt en dosis Nitrofurantoin , så tag den så snart du kommer i tanke om det. Hvis du snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over. Tag aldrig dobbelt dosis.

Hvis du holder op med at tage Nitrofurantoin

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Nitrofurantoin kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Ring 112 eller søg omgående læge eller skadestue ved tegn på alvorlige bivirkninger.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 100 behandlede):

Ikke alvorlige: Kvalme; opkastning; madlede; diaré; hududslæt.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 1.000 behandlede):

Alvorlige: Vand i lungerne, åndenød og rallende vejtrækning; vejtrækningsbesvær som ved astma.

Ikke alvorlige: Flere hvide blodlegemer end normalt; hovedpine; sløvhed; svimmelhed; rykvisse og ufrivillige øjenbevægelser; mundtørhed; nældefeber; kløe; muskelsmerter; brunlig eller gullig misfarvning af urinen; feber.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 10.000 behandlede):

Alvorlige: Akut lungepåvirkning (f.eks. med væskeophobning og blødning); blødning fra hud og slimhinder og blå mærker på grund af forandringer i blodet (for få blodplader); Leverbetændelse, gulsot; leverpåvirkning med forhøjede levertal; almen sløvhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber på grund af forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer).

Ikke alvorlige: Udslæt (nældefeber) og hævelser; forbigående hårtab.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede):

Alvorlige: Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer) på grund af overfølsomhed (anafylaktisk reaktion); udslæt i ansigt, nyrebetændelse, feber, led- og muskelsmerter på grund af bindevævssygdom (SLE); blodmangel med gulsot; forhøjet tryk i hjernen (hovedpine, kvalme, opkastninger, smerter bag øjnene, synsforstyrrelser); udbuling af de bløde partier i kraniet hos spædbørn (spændte fontaneller); muskellammelser i ansigt og endetarm; akut synsnedsættelse (eventuelt blindhed), blinde pletter for et eller begge øjne, uskarpt syn og vanskelighed med at skelne farver på grund af betændelse i synsnerven; vejtrækningsbesvær på grund af

lungebetændelse; ved længerevarende behandling kan der opstå lungepåvirkning i form af arvævsdannelse i lungerne; voldsomme mavesmerter og feber på grund af betændelse i bugspytkirtlen; langsomt aftagende nyrefunktion med anfald af smerter over lænden, plumret eller blodig urin på grund af nyreskade; usædvanlig høj feber.

Ikke alvorlige: Blegthed og træthed på grund af blodmangel; blåfarvning af læberne på grund af nedsat iltning af blodet; prikkende, snurrende fornemmelser, følelsesløshed eller lammelser, eventuelt smerter i hænder og fødder hos patienter med nedsat nyrefunktion eller hos patienter, der er i længerevarende behandling; betændelse i ørespytkirtlen med hævelse og ømhed foran øret; krystaldannelse i urinen; feber på grund af overfølsomhed for nitrofurantoin.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, eller ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail, med almindeligt brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema.

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

Opbevar Nitrofurantoin DAK utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperaturer for dette lægemiddel. Brug ikke Nitrofurantoin DAK efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Nitrofurantoin DAK 50 mg tabletter indeholder

Aktivt stof: Nitrofurantoin.

Øvrige indholdsstoffer: Gelatine, kartoffelstivelse, lactosemonohydrat, magnesiumstearat (E 470b) og talcum (E 553b).

Udseende og pakningsstørrelser

Nitrofurantoin DAK er en lys, gul tablet med delekærv.

Nitrofurantoin DAK 50 mg tabletter findes i pakningsstørrelser à 30 og 100 stk. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Nycomed Danmark ApS

Langebjerg 1

4000 Roskilde

Nyeste indlægsseddel kan ses på www.indlaegsseddel.dk

Denne indlægsseddel blev sidst revideret jan 2013